

REC'D 26 NOV 2004

### BREVET D'INVENTION

**CERTIFICAT D'UTILITÉ - CERTIFICAT D'ADDITION** 

#### **COPIE OFFICIELLE**

Le Directeur général de l'Institut national de la propriété industrielle certifie que le document ci-annexé est la copie certifiée conforme d'une demande de titre de propriété industrielle déposée à l'Institut.

Fait à Paris, le 93 SEP 2004

Pour le Directeur général de l'Institut national de la propriété industrielle Le Chef du Département des brevets

Martine PLANCHE

DOCUMENT DE PRIORITÉ

PRÉSENTÉ OU TRANSMIS CONFORMÉMENT À LA RÈGLE 17.1.a) OU b)

INSTITUT
NATIONAL DE
LA PROPRIETE
INDUSTRIELLE

SIEGE 26 bis, rue de Saint-Petersbourg 75800 PARIS cedex 08 Tâléphone : 33 (0)1 53 04 53 04 Télécopie : 33 (0)1 53 04 45 23 www.inpl.fr



BREVET D'INVENTION

CERTIFICAT D'UTILITÉ

Code de la propriété intellectuelle - Livre VI



:6 bis, rue de Saint Pétersbourg - 75800 Paris Cedex 08

our vous informer: INPI DIRECT
N° Indigo 0 825 83 85 87
0,15 € TTC/ma

REQUÊTE EN DÉLIVRANCE page 1/3

BR1

écopie : 33 (0)1 53 04 52	2 65	Cet imprimé est à remplir lisiblement à l'encre noire 08 340 8 W / 030103
EMISE DES PIÈCES	Réservé à l'INPI	1 NOM ET ADRESSE DU DEMANDEUR OU DU MANDATAIRE À QUI LA CORRESPONDANCE DOIT ÊTRE ADRESSÉE
A SEP	T 2003	
75 INPLE		Cabinet REGIMBEAU
N° D'ENREGISTREMENT	0240460	20, rue de Chazelles
NATIONAL ATTRIBUÉ PAR L'IN	IPI 0310400	75847 PARIS CEDEX 17 FRANCE
DATE DE DÉPÔT ATTRIBUÉE	0 4 SEP. 2003	FRANCE
PAR L'INPI		
Vos références pou (facultatif) 24070	5 D21334 AD	
<u> </u>	dépôt par télécopie	☐ N° attribué par l'INPI à la télécopie
2 NATURE DE LA	The first married of the state	Gochez l'une des 4 cases suivantes
Demande de bre	<u> </u>	图
Demande de ce	rtificat d'utilité	
Demande division		
	Demande de brevet initiale	N° Date
		N° Date
	de de certificat d'utilité initiale	
Transformation	d'une demande de n Demande de brevet initiale	N° Date
LA DATE DE I	DU BÉNÉFICE DE DÉPÔT D'UNE	Pays ou organisation Date 1 1 1 N°  Pays ou organisation Date 1 N°
DEMANDE A	NTÉRIEURE FRANÇAISE	Pays ou organisation Date   :
		S'il y a d'autres priorités, cochez la case et utilisez l'imprimé «Suite»
5 DEMANDEUR	(Cochez l'une des 2 cases)	Personne morale Personne physique
Nom	The state of the s	CENTRE NATIONAL DE LA RECHERCHE SCIENTIFIQUE
ou dénominati	ion sociale	(CNRS)
Prėnoms		
Forme juridiqu	ue	ETABLISSEMENT PUBLIC A CARACTERE SCIENTIFIQUE ET
N° SIREN		TECHNOLOGIQUE
Code APE-NA	F	3049813 10
Domicile	Rue	3, rue Michel Ange 75016 PARIS
ou siège	Code postal et ville	
31686	Pays	TO ANCOR
Nationalité		FRANCE  Française  N° de télécopie (facultatif)
N° de télépho		Française N° de télécopie (facultatif)
Adresse élect	ronique (facultatif)	S'il y a plus d'un demandeur, cochez la case et utilisez l'imprimé «Suite»
		III S'II y a bius d'un demandeur, cochez la case et utilisez i implime "oute"



#### BREVET D'INVENTION CERTIFICAT D'UTILITÉ

# REQUÊTE EN DÉLIVRANCE page 2/3



T		Réservé à l'INPI	
DAT	MISE DES PIÈCES E		
LIEU	4 SE	PT 2003	
	75 INP	I PARIS	
	D'ENREGISTREMENT	L'INPI 0310466	
NAT	IONAL ATTRIBUÉ PAR		DB 540 W / 03010:
6	MANDATAIR	E (s'il y a lieu)	The second secon
	Nom	a ma " and a bramer and a delighted	240705 D21334 AD
	Prénom		* * * * * * * * * * * * * * * * * * * *
	Cabinet ou So	ciété	
			Cabinet REGIMBEAU
	N °de pouvoir	permanent et/ou	The second secon
	de lien contra	ctuel	
			designation and the second
		Rue	20, rue de Chazelles
	Adresse	Code postal et ville	75847 PARIS CEDEX 17
		Pays	1,50,47,17,11,116 CEDEA 17
	Nº de téléphoi	1 *	
• •	N° de télécopi		01 44 29 35 00
		onique (facultatif)	01 44 29 35 99
je in			info@regimbeau.fr
7	INVENTEUR	(5)	Les inventeurs sont nécessairement des personnes physiques
		ırs et les inventeurs	□ Oui
	sont les même		Non: Dans ce cas remplir le formulaire de Désignation d'inventeur(s)
8	RAPPORT DE	RECHERCHE	Uniquement pour une demande de brevet (y compris division et transformation)
		Établissement immédiat	Ø
		ou établissement différé	
	Paiamant faha	James de Leuri	Uniquement pour les personnes physiques effectuant elles-mêmes leur propre dépôt
		lonné de la redevance n deux versements)	Oui Oui
			□ Non
<b>'9</b>	RÉDUCTION I		Uniquement pour les personnes physiques
	DES REDEVAI	NCES	Requise pour la première fois pour cette invention (joindre un avis de non-imposition)
			Obtenue antérieurement à ce dépôt pour cette invention (joindre une copie de la
			décision d'admission à l'assistance gratuite ou indiquer sa référence): AG
m	SÉQUENCES	DE NUCLEOTIDES	
Daniel Control	ET/OU D'ACIE	DES AMINÉS	Cochez la case si la description contient une liste de séquences
		tronique de données est joint	
	_	The state of the s	n
	Limianess sur	Common madan mada ta	
	***		



bis, rue de Saint Pétersbourg 800 Paris Cedex 08 léphone : 33 (1) 53 04 53 04 Télécopie : 33 (1) 42 94 86 54

CERTIFICAT D'UTILITÉ Code de la propriété intellectuelle - Livre VI



#### REQUÊTE EN DÉLIVRANCE

**BREVET D'INVENTION** 

Page suite N° 3./3.



REMISE DES PIÈCES	Réservé à l'INPI					44,
DATE	PT 2003					
LILO	PARIS					
N° D'ENREGISTREMENT					.l	DB 829 W / 011001
NATIONAL ATTRIBUÉ PAR L'	INPI 031046			remplir lisii	olement à l'encre noire	08 423 117 011001
Vos références po	ur ce dossier (facultatif)		5 D21334 AD			
4 DÉCLARATION	N DE PRIORITÉ	Pays ou organisation		N <sub>o</sub>		1
	DU BÉNÉFICE DE	Date Pays ou organisation		.,		. (
	DÉPÔT D'UNE	Date L		N°		
	ITÉRIEURE FRANÇAISE	Pays ou organisation				
DEMINISE		Date LILI	<u> </u>	N° ·		
ET DEMANDEUR	(Cochezil une des 2 cases)	Personne mor	ale	☐ Pe	rsonne physique	
Nom	Chicago de la constanta de la		TE MONTPELI	JER II		
ou dénomination	on sociale	0.,., =====				
Prénoms					·	
Forme juridiqu	e	FTARI ISSE	MENT PUBLIC	A CARA	CTERE SCIENTIFIQ	UE,
N° SIREN			PROFESSION			
Code APÉ-NAI						
00007						14
Domicile	Rue	Place Eugèr	ne Bataillon, 340	95 Montp	ellier Cedex 5	' <u>\$</u>
ou	Code postal et ville					
siège	Pays				•	
Nationalité		FRANCE				
N° de télépho	ne (facultatif)	Française		<u> </u>		
N° de télécop	ie (facultatif)					-r.
Adresse élect	ronique (facultatif)	<u> </u>		<u> </u>		
5 DEMANDED	Rugochezillane des 2 cases	Personne mo	rale 		ersonne physique	
Nom					•	
ou dénomina	tion sociale					
Prénoms						
Forme juridio	ue					
N° SIREN						
Code APE-NA	\F					
Domicile	Rue					
ou	Code postal et ville					
siège	Pays			<del></del>		
Nationalité						
N° de téléph	one (facultatif)				•	•
N° de téléco	pie (facultatif)	<u></u>				
Adresse élec	ctronique (facultatif)	7			VISA DE LA PR	ÉEECTURE
10 SIGNATURI	E DU DEMANDEUR	1			VISA DE LA PR OU DE L'I	
OU DU MA	ANDATAIRE ////	/			ia	A
(Nom et qu	ualité du signataire	<i>(</i>				1947
	1/ 1	971757			/ (%)	/~ <u> </u>

La loi nº78-17 du 6 janvier 1978 relative à l'informatique, aux fichiers et aux libertés s'applique aux réponses faites à ce formulaire.

Elle garantit un droit d'accès et de rectification pour les données vous concernant auprès de l'INPI

5

10

15

20

25

L'invention se rapporte à une nouvelle utilisation de composés dérivés d'ellipticine et d'aza-ellipticine pour la préparation d'un médicament utile pour le traitement de maladies génétiques résultant de l'altération des processus d'épissage.

Les composés dérivés d'ellipticine et d'aza-ellipticine sont déjà connus en tant que molécules intercalantes pour corriger le disfonctionnement de l'expression génétique, notamment la réplication. Elles ont été plus spécifiquement décrites pour le traitement de maladies telles que le cancer, la leucémie et le SIDA (FR 2 627 493, FR 2 645 861, FR 2 436 786).

Le processus d'épissage intracellulaire consiste à éliminer les introns des ARN pré-messagers de façon à produire un ARN messagers mature exploitable par la machinerie de traduction de la cellule (Sharp, P.A. (1994). Split genes and RNA splicing. Cell 77, 805-815). Dans le cas d'épissages alternatifs, un même précurseur peut être à l'origine d'ARN messagers codant pour des protéines ayant des fonctions distinctes (Black, D.L. Mechanisms of Alternative Pre-Messenger RNA Splicing. Annu.Rev.Biochem.2003.In press). La sélection précise des sites d'épissage 5' et 3' est donc un mécanisme générateur de diversité et peut conduire à une régulation de l'expression des gènes en fonction du type de tissu ou au cours du développement d'un organisme. Parmi les facteurs impliqués dans cette sélection, on trouve une famille de protéines appelées SR, caractérisées par la présence d'un ou deux domaine(s) de liaison à l'ARN de type-RRM et un domaine riche en résidus arginine et sérine appelé domaine RS (Manley, J.L. and Tacke, R. (1996). SR proteins and splicing control. Genes Dev. 10, 1569-1579). En se fixant sur de courtes séquences exoniques ou introniques du pre-mRNA, appelées ESE (Exonic Splicing Enhancer) ou ISE (Intronic Splicing Enhancer), les protéines SR sont capables d'activer, de façon dose-dépendante, des sites d'épissages suboptimaux et de permettre l'inclusion d'exons (Graveley, B.R. Sorting out the completity of SR

rrottin Aunofions, FIEALIMES, F. 1197 FIEE, M. Mastricé e une cormaine. T. Armo

ioi aopoi

10

15

20

25

30

forme de variants d'épissage alternatif (Ewing, B. and Green, P. Analysis of expressed sequence tags indicates 35,000 human genes. Nat.Genet.2000. 25, 232-234). Ce mécanisme est donc une cible privilégiée d'altérations qui peuvent affecter les facteurs impliqués dans la régulation de l'épissage et de mutations qui touchent les séquences nécessaires à cette régulation. A l'heure actuelle, on estime qu'environ 50 % des mutations ponctuelles responsables de maladies génétiques induisent un épissage aberrant. Ces mutations peuvent interférer avec l'épissage en inactivant ou en créant des sites d'épissage, mais aussi en modifiant ou en générant des éléments régulateurs de type « Splicing Enhancer » ou « Splicing Silencer » dans un gène particulier (Cartegni, L. et al., Listening to silence and understanding nonsense: exonic mutations that affect splicing. Nat.Rev.Genet.2002. 3, 285-298).

Les stratégies actuellement développées pour corriger ces défauts d'épissage reposent sur l'utilisation de différents types de molécules.

Une stratégie visant au développement de nouvelles molécules permettant de corriger ou d'éliminer les épissages anormaux reposent par exemple sur la surexpression de protéines qui interfèrent avec ce type d'épissage (Nissim-Rafinia, M. et al., Cellular and viral splicing factors can modify the splicing pattern of CFTR transcripts carrying splicing mutations. Hum.Mol.Genet.2000. 9, 1771-1778; Hofmann, Y. et al., Htra2-beta 1 stimulates an exonic splicing enhancer and can restore full-length SMN expression to survival motor neuron 2 (SMN2). Proc.Natl.Acad.Sci.U.S.A.2000. 97, 9618-9623).

Une autre stratégie repose sur l'utilisation d'oligonucléotides antisens (Sazani, P. et al., Systemically delivered antisense oligomers upregulate gene expression in mouse tissues. Nat.Biotechnol.2002. 20, 1228-1233; Sazani, P. and Kole, R. Modulation of alternative splicing by antisense oligonucleotides. Prog.Mol.Subcell.Biol.2003. 31, 217-239) ou de PNA (Cartegni, L. et al., Correction of disease-associated exon skipping by synthetic exon-specific activators. Nat.Struct.Biol.2003. 10, 120-125) permettant respectivement d'inhiber ou d'activer un évènement d'épissage.

Une autre stratégie encore repose sur l'identification de composés qui influencent l'efficacité d'épissage du pré-mRNA d'intérêt (Andreassi, C. et al., Aclarubicin treatment restores SMN levels to cells derived from type I spinal

muscular atrophy patients. Hum.Mol.Genet.2001. 10, 2841-2849).

Enfin, une stratégie basée sur l'utilisation de l'épissage en trans pour remplacer des exons mutés a été décrite (Liu, X. et al., Partial correction of endogenous DeltaF508 CFTR in human cystic fibrosis airway epithelia by spliceosome-mediated RNA trans-splicing. Nat.Biotechnol. 2002. 20, 47-52).

Un des inconvénient des stratégies développées et citées ci-avant pour corriger ou éliminer les épissages anormaux est leur coût de production. En effet, le coût de production des oligonucléotides antisens qui doivent être modifiés pour améliorer leur stabilité ou encore celui des molécules de type PNA est élevé.

Un autre inconvénient des stratégies développées et citées ci-avant est qu'elles requièrent l'utilisation de vecteurs d'expression, comme par exemple pour la stratégie basée sur l'utilisation de l'épissage en trans.

Les inventeurs se sont donnés pour but de trouver d'autres molécules ayant la capacité d'inhiber les processus d'épissage des ARN pré-messagers, et ne présentant pas les inconvénients des molécules de l'art antérieur.

Ainsi la présente invention concerne l'utilisation de composés dérivés d'ellipticine et/ou d'aza-ellipticine correspondant à la formule I suivante :

· · · · ·

Formule I

dunc luquelle .

5

15

de C1 à C3 lui-même éventuellement substitué par un groupement phényle, R1 représente :

- un atome d'hydrogène ou d'halogène sélectionné dans le groupe F, Cl, Br et I, ou
- un groupement -N-R6R7, où R6 représente un atome d'hydrogène ou un groupement alkyle de C1 à C3, et R7 représente:
  - un cycle en C6, saturé ou insaturé, comportant éventuellement un atome d'azote, et éventuellement substitué par un ou plusieurs groupements alkyles en C1 à C3, ou
  - un groupement alkyle de C1 à C6 linéaire éventuellement substitué par un groupement tel que :

**1**5

20

5

10

ledit groupement étant éventuellement substitué par un groupement alkyle en C1 à C3 lui-même éventuellement substitué par un groupement amine,

- un groupement –NH-R8
   où R8 représente un groupement alkyle-Y-R9R10
   où le groupement alkyle représente un groupement de C1 à C4 éventuellement insaturé et Y représente un atome de carbone ou d'azote et R9 et R10 représentent chacun indépendamment un atome d'hydrogène ou un groupement alkyle en C1 à C4 éventuellement substitué par un ou plusieurs groupements hydroxyle et/ou oxo, ou
- un groupement –C=N-OH ou –O-C(=O)(CH<sub>3</sub>),

R2 représente un atome d'hydrogène, un groupement méthyle ou un groupement – NH-(CH<sub>2</sub>)<sub>3</sub>-N(CH<sub>3</sub>)<sub>2</sub>,

R3 et R5 représentent chacun indépendamment l'un de l'autre un atome d'hydrogène ou un groupement méthyle ou méthoxyméthyle, et

5 les sels pharmaceutiquement acceptables desdits composés, leurs isomères et/ou mélanges de ceux-ci,

pour la préparation d'un médicament utile pour le traitement de maladies génétiques résultant de l'altération des processus d'épissage.

Le premier avantage lié à l'utilisation de dérivés d'ellipticine selon l'invention pour corriger les défauts d'épissage est d'ordre financier. En effet, le coût de production de ces molécules est bien inférieur à celui des oligonucléotides antisens ou encore à celui des molécules hybrides de type PNA.

10

15

20

25

Le second avantage des dérivés d'ellipticine selon l'invention tient à leur facilité d'administration et au fait que cette stratégie de traitement ne requiert pas l'utilisation de vecteurs d'expression.

La pénétration des molécules selon l'invention à l'intérieur des cellules et leur ciblage vers des tissus particuliers peuvent être effectués soit en utilisant des polymères (Uekama, K. et al., Cyclodextrins in drug carrier systems. Crit.Rev.Ther.Drug Carrier.Syst. 1987. 3, 1-40) soit des vecteurs tels que peptides ou lipides (Prochiantz, A. Getting hydrophilic compounds into cells: lessons from homeopeptides. Curr.Opin.Neurobiol. 1996. 6, 629-634 et Vives, E. et al., A truncated HIV-1 Tat protein basic domain rapidly translocates through the plasma membrane and accumulates in the cell nucleus. J.Biol.Chem. 1997. 272, 16010-16017) ou soit encore des particules telles que les nanoparticules et les lipsomes (Douglas, S.J. et al., Nanoparticles in drug delivery. Crit.Rev.Ther.Drug Carrier.Evst. 1907. J. 233-261 et Gregoriadis. G. et al., Liposomes in drug delivery.

--- Pirmin and a substitution of the control of the

Dans un mode de réalisation encore plus préférentiel, les processus d'épissage sont soit constitutifs et/ou soit dépendants de séquences régulatrices ESE.

Dans un mode de réalisation préférentiel de l'utilisation des composés selon l'invention, lorsque X représente CR4,

R1 représente un groupement -N-HR7 où R7 représente une pipéridine, ou un groupement -N-R8 où R8 représente un groupement propyl-N-R9R10, ou un groupement -C=N-OH ou -O-C(=O)(CH<sub>3</sub>),

R2 représente un groupement méthyle,

10 R3 représente un atome d'hydrogène,

R4 représente un groupement hydroxyle ou un atome d'oxygène substitué par un groupement méthyle lui-même éventuellement substitué par un groupement phényle, et

R5 représente un atome d'hydrogène ou un groupement méthyle.

Dans un autre mode de réalisation préférentiel de l'utilisation des composés selon l'invention, lorsque X représente N,

R1 représente un atome de chlore ou un groupement -N-R8 où R8 représente un groupement propyl-N-R9R10,

R2 représente un atome d'hydrogène ou un groupement méthyle, et

20 R3 et R5 représentent un atome d'hydrogène, et

25

R4 représente un atome d'hydrogène ou un groupement méthyle.

Dans un mode de réalisation très préférentiel selon l'invention, le composé est choisi dans le groupe constitué par :

- la N'-(9-méthoxy-5,6,11-triméthyl-6H-pyrido[4,3-b]carbazol-1-yl)-N,N-diméthyl-propane-1,3-diamine,
  - la N'-(2-méthoxy-6,11-diméthyl-5H-benzo[b]carbazol-10-yl)-N,N-diméthyl-propane-1,3-diamine,
  - l'ester de l'acide 9-hydroxy-5-méthyl-6H-pyrido[4,3-b]carbazol-1-yl acétique,
  - le 1-(3-diméthylamino-propylamino)5-méthyl-6H-pyrido[4,6-b]carbazol-9-ol,
- la 9-méthoxy-5-méthyl-6H-pyrido[4,3-b] carbazole-1-carbaldéhyde oxime,
  - la N'(9-méthoxy-5-méthyl-6H-pyrido[4,3-b]carbazol-11-yl)-N,N-diméthyl-propane-1,3-diamine,

- la N,N-diéthyl-N'-(9-méthoxy-5-méthyl-6H-pyrido[4,3-b]carbazol-1-yl)-propane-1,3-diamine,
- l'allyl-(9-méthoxy-5,11-diméthyl-6H-pyrido[4,3-b]carbazol-1-yl)-amine,
- la N\*1\*,N\*1\*-Diéthyl-N\*4\*-(9-méthoxy-5-méthyl-6H-pyrido[4,3-b]carbazol-1-yl)-pentane-1,4-diamine,
  - l'iodure de 9-méthoxy-1-[6-(9-méthoxy-5-méthyl-6H-pyrido[4,3-b]carbazol-1-ylamino)-hexylamino]-2,5-diméthyl-6H-pyrido[4,3-b]carbazol-2-ium,
  - la {3-[4(3-amino-propyl)-pipérazin-1-yl]-propyl}-9-méthoxy-5-méthyl-6H-pyrido[4,3-b]carbazol-1-yl)-amine.
- 10 la (3-imidazol-1-yl-propyl)-9-méthoxy-5-méthyl-6H-pyrido[4,3-b]carbazol-1-yl)-amine,
  - la (9-méthoxy-5,6-diméthyl-6H-pyrido[4,3-b]carbazol-1-yl)-(2,2,6,6-tétraméthyl-pipéridin-4-yl)-amine,
- l'acide N-éthyl-N-[3-(9-méthoxy-5,11-diméthyl-6H-pyrido[4,3-b]carbazol-1ylamino)-propyl]-succinamique,
  - le 5,11-diméthyl-1-(3-méthyl-butylamino)-6H-pyrido[4,3-b]carbazol-9-ol,
  - la N'-(9-benzyloxy-6-méthoxyméthyl-5-méthyl-6H-pyrido[4,3-b]carbazol-1-yl)-N,N-diéthyl-propane-1,3-diamine,
- le 1-(3-diéthylamino-propylamino)-6-méthoxyméthyl-5-méthyl-6H-pyrido[4,3 b]carbazol-9-ol,
  - le 9-méthoxy-5-méthyl-4,6-dihydro-3H-pyrido[4,3-b]carbazole,
  - le 1-(3-diéthylamino-propylamino)-5,6,11-triméthyl-6H-pyrido[4,3-b]carbazol-9-ol,
  - o la N\*1\*-(9-méthoxy-5,11-diméthyl-6H-pyrido[4,3-b]carbazol-1-yl)-propane-1,3-diamine

and the second of the property of the second of the second

5

- l'acide N-éthyl-N-[3-(6-méthyl-5H-pyrido[3',4':4,5]pyrrolo[2,3-g]isoquinolin-10-ylamino)-propyl]-succinamique,
- le 2-{(2-hydroxy-éthyl)-[3-(6-méthyl-5H-pyrido[3',4':4,5]pyrrolo[2,3-g] isoquinolin-10-ylamino)propyl]-amino}-éthanol,
- la N,N-diéthyl-N'-(6-méthyl-5H-pyrido[3',4':4,5]pyrrolo[2,3-g]isoquinolin-10-yl)-éthane-1,2-diamine,
  - la N\*1\*-(6-méthyl-5H-pyrido[3'4':4,5]pyrrolo[2,3-g]isoquinolin-10-yl)-propane-1,3-diamine.

Dans un mode de réalisation encore plus préférentiel selon l'invention, le composé utilisé est choisi dans le groupe constitué par :

- la N'-(2-méthoxy-6,11-diméthyl-5H-benzo[b]carbazol-10-yl)-N,N-diméthyl-propane-1,3-diamine,
- la 10-chloro-2,6-diméthyl-2H-pyrido[3',4':4,5]pyrolo[2,3-g]isoquinoline,
- la {3-[4(3-amino-propyl)-pipérazin-1-yl]-propyl}-9-méthoxy-5-méthyl-6H-pyrido[4,3-b]carbazol-1-yl)-amine.

Dans un mode de réalisation selon l'invention, ledit médicament comprend également un excipient permettant de formuler les composés selon la formule I et ledit médicament se présente sous forme solide ou liquide pour être préparé et administré par voie intraveineuse.

Les composés selon l'invention seront administrés de préférence par voie intraveineuse à une concentration de 80-100 mg/m² (cf. Paoletti C. et al., Antitumor activity, pharmacology, and toxicity of ellipticine, ellipticinium, and 9-hydroxy derivatives: preliminary clinical trials of 2-methyl-9-hydroxy ellipticinium (NSC 264-137) in recent results in Cancer Research, vol 74, pp108-123, 1980, G. Mathé and F.M. Muggia, Eds (Springer-Verlag Pbl). La concentration sera choisie par l'homme du métier selon l'organe ou tissu à traiter, l'état d'avancement de la maladie, et le mode de ciblage utilisé.

15

- l'acide N-éthyl-N-[3-(6-méthyl-5H-pyrido[3',4':4,5]pyrrolo[2,3-g]isoquinolin-10-ylamino)-propyl]-succinamique,
- le 2-{(2-hydroxy-éthyl)-[3-(6-méthyl-5H-pyrido[3',4':4,5]pyrrolo[2,3-g] isoquinolin-10-ylamino)propyl]-amino}-éthanol,
- la N,N-diéthyl-N'-(6-méthyl-5H-pyrido[3',4':4,5]pyrrolo[2,3-g]isoquinolin-10-yl)-éthane-1,2-diamine,
  - la N\*1\*-(6-méthyl-5H-pyrido[3'4':4,5]pyrrolo[2,3-g]isoquinolin-10-yl)-propane-1,3-diamine.

Dans un mode de réalisation encore plus préférentiel selon l'invention, le composé utilisé est choisi dans le groupe constitué par :

- la N'-(2-méthoxy-6,11-diméthyl-5H-benzo[b]carbazol-10-yl)-N,N-diméthyl-propane-1,3-diamine,
- la 10-chloro-2,6-diméthyl-2H-pyrido[3',4':4,5]pyrolo[2,3-g]isoquinoline,
- la {3-[4(3-amino-propyl)-pipérazin-1-yl]-propyl}-9-méthoxy-5-méthyl-6H-pyrido[4,3-b]carbazol-1-yl)-amine.

15

20

25

Dans un mode de réalisation préférentiel selon l'invention, les maladies génétiques résultant de l'altération des processus d'épissage sont notamment le syndrome de frasier, la démence fronto-temporale, le parkinson lié au chromosome 17, l'encéphalopathie, la mucoviscidose atypique, des neuropathologies, et certains cancers dans lesquelles le processus global de l'épissage est affecté.

Dans un mode de réalisation selon l'invention, ledit médicament comprend également un excipient permettant de formuler les composés selon la formule I et ledit médicament se présente sous forme solide ou liquide pour être préparé et administré par voie intraveineuse.

Les composés selon l'invention seront administrés de préférence par voie intraveineuse à une concentration de 20-100 mg/m² (cf. Paoletti C. et al., Antitumor cuitique management de concentration de 20-100 mg/m² (cf. Paoletti C. et al., Antitumor cuitique management de concentration de 20-100 mg/m² (cf. Paoletti C. et al., Antitumor cuitique management de concentration de 20-100 mg/m² (cf. Paoletti C. et al., Antitumor cuitique management de concentration de 20-100 mg/m² (cf. Paoletti C. et al., Antitumor cuitique management de concentration de 20-100 mg/m² (cf. Paoletti C. et al., Antitumor cuitique management de concentration de 20-100 mg/m² (cf. Paoletti C. et al., Antitumor cuitique management de concentration de concentrati

10

20

25

30

Figure 1: Analyse des produits d'épissage de l'ARN pré-messager Minx obtenus in vitro en présence de différents composés. La structure des différents produits d'épissage est indiquée. Le trait représente l'intron soit sous forme linéaire ou en lasso (\*). Les rectangles représentent les deux exons du Minx.

Figure 2: Analyse des produits d'épissage de l'ARN pré-messager M3S1 obtenus in vitro en présence de différents composés. La structure des différents produits d'épissage est indiquée. Les rectangles sont les exons. La partie noire du rectangle représente l'ESE. Le trait représente l'intron soit sous forme linéaire ou en lasso (\*).

Figure 3: Analyse de la formation des complexes d'épissage sur l'ARN prémessager M3S1 en présence de différents composés.

<u>Figure 4</u>: (A) Structure du transgène et les deux types de transcrits produits par épissage alternatif. Les flèches indiquent la position des amorces utilisées pour la PCR.

(B) Analyse en gel d'agarose 2% des produits de PCR. M indique les marqueurs ADN correspondant à des multiples de 100 pairs de bases (pistes 1 et 6). Les PCR sont effectuées sur des ARNs issues de cellules non traitées (pistes 2 et 3), traitées par 1 μM du composé C<sub>27</sub> (piste 4) ou par 1 μM du composé C<sub>14</sub> (piste 5).

Exemple 1 : Inhibition in vitro de l'épissage de deux types de pré-ARNm modèles

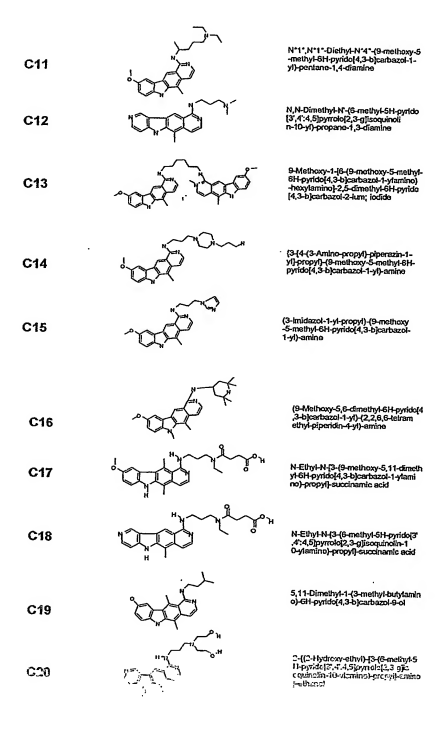
Les composés présentées dans les Tableaux 1 et 2 ci-après ont été testés dans des gammes de concentration de 1  $\mu$ M, 10  $\mu$ M et 100  $\mu$ M, et sont sélectionnés dans un premier temps sur la base de leur capacité d'inhiber, in vitro, l'épissage de deux types de pré-ARNm modèles.

#### Tableau 1:

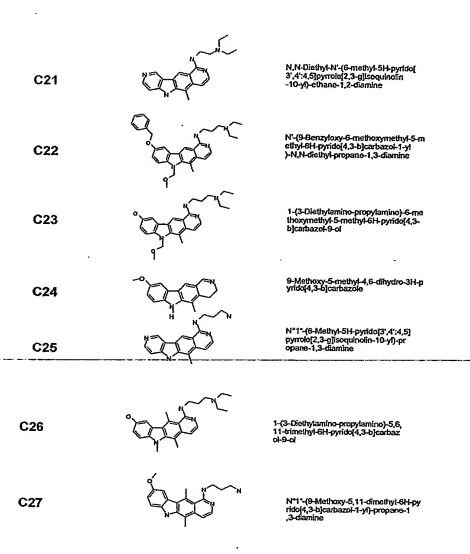
CODE des MOLECULES	FORMULE CHIMIQUE	NOMENCLATURE
C1	SHOT I	N'-(9-Methoxy-5,6,11-trimethyl-6H-p yrido(4,3-b)carbazol-1-yl)-N,N-dime thyl-propane-1,3-diamine
C2		N-(2-Methoxy-6,11-dimethyl-5H-benz ofbjcarbazol-10-yl)-N,N-dimethyl-pr opane-1,3-diamine
СЗ		10-Chloro-2,6-dimethyl-2H-pyrido[3',4':4,5]pyrroto[2,3-g]isoquinoline
<b>C4</b>		Acetic acid 9-trydroxy-5-methyl-6H-p yrido[4,3-b]carbazol-1-yl ester
<b>C</b> 5		1-(3-Dimethylamino-propylamino)-5-m ethyl-6H-pyrido[4,3-b]carbazol-9-ol
C6		9-Methoxy-5-methyl-6H-pyrido[4,3-b] carbazote-1-carbaldehyde oxime
<b>C7</b>		N-{9-Methoxy-5-methyl-6H-pyrido(4, 3-b)carbazol-11-yl)-N,N-dimethyl-pr opane-1,3-diamine
C8		N,N-Diethyl-N*-(9-methoxy-5-methyl- 6H-pyrtdo[4,3-b]carbazol-1-yl)-prop ane-1,3-diamine
60	$d = \frac{1}{1} \int_{W} \frac{d}{d} \int_{W} dd dd dd$	Prife. 11 Bundayt SH eynddyr 192 Ffrandeld. 2 gladdinau 12 G 17 Smedur draddio V 2 Juriha

Tableau 1:

	CODE des MOLECULES	FORMULE CHIMIQUE	NOMENCLATURE
5	C1	E CONTRACTOR OF THE CONTRACTOR	N'-(9-Methoxy-5,6,11-trimethyl-6H-p yrido(4,3-b)carbazol-1-yl)-N,N-dime thyl-propane-1,3-diamine
	C2		N*-(2-Methoxy-6,11-dimethyl-5H-benz o[b]carbazol-10-yl)-N,N-dimethyl-pr opane-1,3-diamine
10	<b>C3</b>		10-Chloro-2,6-dimethyl-2H-pyrido[3',4':4,5]pyrrolo[2,3-g]isoquinoline
	C4		Acetic acid 9-hydroxy-5-methyl-6H-p yrido[4,3-b]carbazol-1-yl ester
15	<b>C5</b>		1-{3-Dimethylamino-propylamino}-5-m ethyl-6H-pyrido[4,3-b]carbazol-9-al
20	C6		9-Methoxy-5-methyl-6H-pyrido[4,3-b] carbazole-1-carbaidehyde oxime
20	<b>C7</b>		N'-(9-Methoxy-5-methyl-6H-pyrido[4, 3-b]carbazol-11-yi)-N,N-dimethyl-pr opane-1,3-diamine
25	<b>C8</b>		N,N-Diethyl-N'-(9-methoxy-5-methyl- 6H-pyrido[4,3-b]carbazol-1-yl)-prop ane-1,3-diamine
20	C9		N'-(6,11-Dimethyl-5H-pyrido[3',4'.4',5]pyrrolo[2,3-g]isoquinolin-10-yl) -N,N-dimethyl-propane-1,3-diamine
30	C10		Allyl-(9-methoxy-5,11-dimethyl-6H-p yrido[4,3-b]carbazol-1-yl)-amine



	C11	N-1*,N-1*-Diethyl-N-4*-(9-methoxy-5 -methyl-6H-pyrido[4,3-b]carbazol-1- yl)-pentano-1,4-diamine
5	C12 <sup>-</sup>	N,N-Dimethyl-N*-(G-methyl-5H-pyrido [3*,4*:4,5]pyrrolo[2,3-g]isoquinoti n=10-yl)-propane-1,3-diamine
	C13	9-Methoxy-1-[6-(9-methoxy-5-methyl- 6H-pyrido[4,3-b]carbazol-1-ylamino) -hexylamino]-2,5-dimethyl-6H-pyrido [4,3-b]carbazol-2-lum; fodida
10	C14	(3-[4-(3-Amino-propyl)-piperazin-1- yi]-propyl]-(9-methoxy-5-methyl-6H- pyrldo[4,3-b]carbazol-1-yl]-amine
	C15	(3-imidazol-1-yl-propyl)-(9-methoxy -5-methyl-6H-pyrido[4,3-b]carbazol- 1-yl)-emine
15	C16	(9-Methoxy-5,6-dimethyl-6H-pyrido[4 ,3-b]carbazol-1-yi)-(2,2,6,6-letram ethyl-piperidin-4-yi)-amine
	C17	N-Ethyl-N-[3-{9-methoxy-5,11-dimeth yl-6H-pyrtdo[4,3-b]carbazol-1-ylaml no}-propyl]-succinamic acid
20	C18	H N-Ethyl-N-[3-(6-methyl-5H-pyrido[3',4':4,5]pyrrdo[2,3-g]isoquinolin-1 0-ylamino)-propyl}-succinamic add
·	C19	5,11-Dimethyl-1-(3-methyl-butytamin o)-6H-pyrido[4,3-b]carbezol-9-ol
25	C20	2-{(2-Hydroxy-ethyl)-{3-(6-methyl-5 H-pyrido[3,4:4,5]pyrrolo[2,3-g]is oquinolin-10-ylamino)-propyl]-amino }-ethanol



		~~~	
	C21		N.N-Diethyl-N'-(6-methyl-5H-pyrido[ 3',4':4,5]pyrrolo[2,3-g]isoquinolin -10-yl)-ethane-1,2-diamine
5	C22		N*-(9-Benzyloxy-8-methoxymethyl-5-m ethyl-6H-pyrido[4,3-b]carbazoh-1-yl )-N,N-diethyl-propane-1,3-diamine
	C23		1-(3-Diethylamino-propylamino)-6-me thoxymethyl-5-methyl-6H-pyrido[4,3- b]carbazol-9-ol
10	C24		9-Methoxy-5-methyl-4,8-dihydro-3H-p yrido[4,3-b]carbazole
•	C25		N*1*-(6-Methyl-5H-pyrido[3',4':4,5] pyrrolo[2,3-g]isoquinolin-10-yl)-pr opane-1,3-diamine
15	C26	· Affi	1-(3-Diethylamino-propylamino)-5,6, 11-trimethyl-6H-pyrido(4,3-b)carbaz ol-9-ol
20	C27		N*1*-(9-Methoxy-5,11-dimethyl-6H-py rido[4,3-b]carbazol-1-yl)-propane-1 ,3-diamine

#### Tableau 2:

!:

CODE des MOLECULES	FORMULE CHIMIQUE	NOMENCLATURE	
A		6-(2-Dimethylamino-ethylamino)-benz o[c]phenanthridin-3-ol	
В	ajajo ,	1-(3-Dimethylamino-propylamino)-5-m ethyl-naphtho[2,3-g]isoquinoline-6, 11-dione	
D		8-Pyπolidin-1-y4-[1,2,4]triazolo[4 ,3-a]pyrazine	
E		4-Chloro-2-methyl-5,6,7,8,9,10-hexa hydro-3,10-diaza-benzo[a]azulene	
F		8-Hydroxy-2,3,4,9-tetrahydro-carbaz ol=1=one	
G		N-(2,4-Dinîtro-phenyi)-N'-(2-methyl -furan-3-ylmethylene)-hydrazine	
н	°C	5,8-Dimethyl-9H-carbazol-3-ol	
1	Ç.	5-Methoxy-4-methyl-4a,5-dihydro-2H- isoquinolin-1-one	

1-Methyl-benzo[h]quinolin-8-ol

್ ಇದಿರು 4-510 ಸಂಕರ್ಷಕ್ಕೆ೦ ವಿಶೇಷಕರ 7 ರ . ಕರ್ಮಾನಕ

Tableau 2:

	CODE des MOLECULES	FORMULE CHIMIQUE	NOMENCLATURE
5	A		6-(2-Dimethylamino-ethylamino)-benz o[ciphenanthridin-3-ol
	В	٢	1-(3-Dimethylamino-propylamino)-5-m ethyl-naphtho[2,3-g]isoquinoline-6, 11-dione
10	<b>D</b>		8-Pyrrolidin-1-yl-[1,2,4]triazolo[4 ,3-a]pyrazine
	E		4-Chloro-2-methyl-5,6,7,8,9,10-hexa hydro-3,10-diaza-benzo(a)azulene
15	F		· . 8-Hydroxy-2,3,4,9-letrahydro-carbaz ol-1-one
10			
	G		N-(2,4-Dinliro-phenyl)-N'-(2-methyl -furan-3-ylmethylene)-hydrazine
20	н	· C	5,8-Dimethyl-9H-carbazol-3-ol
	1		5-Methoxy-4-methyl-4a,5-dihydro-2H- isoquinolin-1-ane
25	J		1-Meitnyl-bernzo[h]quinolin-8-al
	К		6-Methyl-5H-pyrido[4,3-b]indole-7-c arbaldehyde

Le Tableau 1 représente les composés selon l'invention et le Tableau 2 les composés testés ayant une structure chimique différente des composés selon l'invention.

Le premier type de pré-messager correspond au Minx dérivé d'un transcrit d'adénovirus et dont l'épissage est constitutif (Zillmann, M. et al. (1988), Gel electrophoretic isolation of splicing complexes containing U1 small nuclear ribonucleoprotein particles. Mol.Cell Biol. 8, 814-821). Ce pré-messager est obtenu sous forme radioactive par transcription in vitro selon un protocole fourni par la société Promega en utilisant 1 μg de plasmide linéarisé, 20 unités de la polymérase SP6 et 5 μM [α-32P] UTP dans un volume de réaction de 25 μl. 50 fmoles de ce transcrit sont utilisées pour des réactions d'épissage standard contenant dans 20 μl: 10 mM Triéthanolamine pH 7,9; 50 mM KCl, 0,1 mM

EDTA; 10% glycérol; 0,5 mM DTT; 20 mM créatine phosphate; 2,5 mM ATP; 2,5 mM MgCl<sub>2</sub> et 6% polyvinylalcool. On laisse incuber les réactions pendant 1h à 30°C.

15

20

Pour tester l'effet des composés selon l'invention, 1 µl de la dilution adéquate de chaque composé est ajouté au début de la réaction sous forme d'une solution soluble dans du DMSO 10%.

Les ARNs produits au cours de la réaction d'épissage sont extraits, analysés sur un gel dénaturant de polyacrylamide 7% puis révélés par autoradiographie. Un exemple de l'inhibition de l'épissage du transcrit Minx obtenu avec 10 µM du composé C<sub>2</sub> (piste 4) est présenté sur la Figure 1.

Le second type de pré-messager M3S1 est dérivé du gène de la Béta-Globine humaine (Labourier, E. et al. (1999). Antagonism between RSF1 and SR proteins du banacière de la secondition in vitre and l'apparable de la Béta-Globine de la Béta-Globine humaine (Labourier, E. et al. (1999). Antagonism between RSF1 and SR proteins du banacière de la Béta-Globine humaine (Labourier, E. et al. (1999). Antagonism between RSF1 and SR proteins du banacière de la Béta-Globine humaine (Labourier, E. et al. (1999). Antagonism between RSF1 and SR proteins de la Béta-Globine humaine (Labourier, E. et al. (1999). Antagonism between RSF1 and SR proteins de la Béta-Globine humaine (Labourier, E. et al. (1999). Antagonism between RSF1 and SR proteins de la Béta-Globine humaine (Labourier, E. et al. (1999). Antagonism between RSF1 and SR proteins de la Béta-Globine de la Béta-Globine de la Béta-Globine humaine (Labourier, E. et al. (1999). Antagonism between RSF1 and SR proteins de la Béta-Globine de la Béta-G

10

15

20

25

30

Un exemple de l'inhibition de l'épissage de M3S1 obtenu avec 10 μM des composés C<sub>2</sub>, C<sub>3</sub> et C<sub>14</sub> (pistes 4, 5 et 12) est présenté sur la Figure 2.

L'activité des produits a également été testée dans des réactions de formation de complexes d'épissage in vitro (Figure 3) comme décrit dans Pilch B. et al. (Specific inhibition of serine- and arginine-rich splicing factors phosphorylation, spliceosome assembly, and splicing by the antitumor drug NB-506. Cancer Res.2001. 61, 6876-6884).

Les réactions d'épissage du transcrit M3S1 en présence des différents composés selon l'invention réalisées dans les mêmes conditions que celles décrites pour la Figure 1 sont arrêtées après 30 minutes d'incubation par addition d'héparine et de glycérol à une concentration finale de 1 mg/ml et 15%, respectivement. Les complexes d'épissage sont séparés sur un gel d'acrylamide 5% non dénaturant et sont révélés par autoradiographie.

La Figure 3 montre un exemple d'inhibition de la formation des complexes d'épissage A et B au détriment de l'apparition de complexes abortifs pour les composés  $C_2$ ,  $C_3$  et  $C_{14}$  (pistes 3, 4 et 9), utilisés à une concentration de 50  $\mu$ M.

Tous les composés représentés dans le Tableau 1 sont capables d'inhiber la formation des complexes d'épissage du transcrit M3S1 à une concentration comprise entre  $10~\mu M$  et  $50~\mu M$ .

## Exemple 2 : Inhibition in vivo de l'épissage ESE-dépendant de l'ARNm de la GFP (Green Forest Protein)

Afin de tester l'efficacité des dérivés ellipticines ex vivo, des lignées cellulaires HeLa de fibroblastes ont été établies exprimant de façon stable un transgène correspondant à la GFP dont la séquence a été interrompue par une séquence ESE flanquée de deux introns identiques du gène de la Béta-Globine humaine décrit dans l'exemple 1 (voir Fig. 4A).

Pour détecter les ARN messagers issus de l'épissage de ce gène, la technique de RT-PCR a été utilisée avec des amorces dans la séquence GFP de part et d'autre de l'ESE et les produits de PCR ont été analysés sur gel d'agarose.

Dans presque toutes les lignées établies, un seul fragment de 250 paires de

bases (pb) est amplifié par PCR (Fig. 5A, pistes 2 et 3) et il correspond à un ARN messager qui a inclus l'ESE entre les deux séquences GFP.

Le résultat indique que l'ESE a un effet dominant et l'ARN messager produit après épissage contient les deux parties de la GFP interrompues par l'ESE (Fig. 4A, GFP-ESE-GFP).

A l'inverse, le traitement des cellules par des dérivés d'ellipticine C<sub>28</sub> (piste 4) et C<sub>14</sub> (piste 5) fait apparaître un fragment de 194 pb, au détriment du fragment 250 pb, qui ne contient plus de séquence ESE entre les séquences GFP, démontrant ainsi que certains dérivés d'ellipticine selon l'invention peuvent supprimer l'effet des ESE dans les cellules.

Tous les autres composés représentés dans le Tableau 1 ont été testé à une concentration au moins égale à 1 µM et se sont avérés inefficaces dans ce test à cette concentration puisqu'ils n'ont pas induit un changement dans le profil d'épissage du transgène GFP-ESE.

Néanmoins, on peut signaler que l'ESE du transgène GFP-ESE utilisé dans les expériences décrites ci-dessus est spécifique de la protéine SR SF2/ASF et il est tout à fait probable que les autres composés selon l'invention représentés dans le Tableau 1 soient capables d'influencer l'épissage contrôlé par d'autres types d'ESE spécifiques des autres protéines SR (SC35, 9G8, SRp55, SRp40 ou SRp75). La présente invention englobe donc l'utilisation des composés dérivés d'ellipticine et/ou d'aza-ellipticine pour le traitement des maladies génétiques résultant de l'altération des processus d'épissage, soit consécutifs, soit dépendants de séquences régulatrices ESE, ISE, ESS ou ISS.

5

#### REVENDICATIONS

1. Utilisation de composés dérivés d'ellipticine et/ou d'aza-ellipticine correspondant à la formule I suivante :

5

Formule I

#### dans laquelle:

10 X représente N, CR4 ou NR4,

représente une double liaison lorsque X représente CR4 ou N, et représente une simple liaison lorsque X représente NR4,

R4 représente un atome d'hydrogène, un groupement alkyle de C1 à C6, un groupement hydroxyle ou un atome d'oxygène substitué par un groupement alkyle de C1 à C3 lui-même éventuellement substitué par un groupement phényle,

#### R1 représente:

- un atome d'hydrogène ou d'halogène sélectionné dans le groupe F, Cl, Br et I, ou
  - un groupement-N-R6R7,
- où R6 représente un atome d'hydrogène ou un groupement alkyle de C1 à C3, et R7 représente :
  - un cycle en C6, saturé ou insaturé, comportant éventuellement un atome d'azote, et éventuellement substitué par un ou plusieurs groupements alkyles en C1 à C3, ou
- un groupement alkyle de C1 à C6 linéaire éventuellement substitué par un groupement tel que :

ledit groupement étant éventuellement substitué par un groupement alkyle en C1 à C3 lui-même éventuellement substitué par un groupement amine,

- un groupement –NH-R8
   où R8 représente un groupement alkyle-Y-R9R10
- où le groupement alkyle représente un groupement de C1 à C4 éventuellement insaturé et Y représente un atome de carbone ou d'azote et R9 et R10 représentent chacun indépendamment un atome d'hydrogène ou un groupement alkyle en C1 à C4 éventuellement substitué par un ou plusieurs groupements hydroxyle et/ou oxo, ou
  - un groupement -C=N-OH ou -O-C(=O)(CH<sub>3</sub>),

R2 représente un atome d'hydrogène, un groupement méthyle ou un groupement – NH-(CH<sub>2</sub>)<sub>3</sub>-N(CH<sub>3</sub>)<sub>2</sub>,

R3 et R5 représentent chacun indépendamment l'un de l'autre un atome d'hydrogène ou un groupement méthyle ou méthoxyméthyle, et les sels pharmaceutiquement acceptables desdits composés, leurs isomères et/ou

mélanges de ceux-ci,

20 pour la préparation d'un médicament utile pour le traitement de maladies génétiques résultant de l'altération des processus d'épissage.

- 3. Utilisation selon les revendications 1 et 2 caractérisée en ce que les processus d'épissage sont soit constitutifs, soit dépendants de séquences régulatrices ESE.
- 4. Utilisation selon les revendications précédentes caractérisée en ce que lorsque X
  5 représente CR4,

R1 représente un groupement -N-HR7 où R7 représente une pipéridine, ou un groupement -N-R8 où R8 représente un groupement propyl-N-R9R10, ou un groupement -C=N-OH ou -O-C(=O)(CH<sub>3</sub>),

R2 représente un groupement méthyle,

10 R3 représente un atome d'hydrogène,

R4 représente un groupement hydroxyle ou un atome d'oxygène substitué par un groupement méthyle lui-même éventuellement substitué par un groupement phényle, et

R5 représente un atome d'hydrogène ou un groupement méthyle.

- 5. Utilisation selon l'une quelconque des revendications 1 à 3 caractérisée en ce que lorsque X représente N,
- R1 représente un atome de chlore ou un groupement -N-R8 où R8 représente un groupement propyl-N-R9R10,
- R2 représente un atome d'hydrogène ou un groupement méthyle, et R3 et R5 représentent un atome d'hydrogène, et R4 représente un atome d'hydrogène ou un groupement méthyle.
- 6. Utilisation selon les revendications 1 et 4 caractérisée en ce que le composé est 25 choisi dans le groupe constitué par :
  - la N'-(9-méthoxy-5,6,11-triméthyl-6H-pyrido[4,3-b]carbazol-1-yl)-N,N-diméthyl-propane-1,3-diamine,
  - la N'-(2-méthoxy-6,11-diméthyl-5H-benzo[b]carbazol-10-yl)-N,N-diméthyl-propane-1,3-diamine,
- 30 l'ester de l'acide 9-hydroxy-5-méthyl-6H-pyrido[4,3-b]carbazol-1-yl acétique,
  - le 1-(3-diméthylamino-propylamino)5-méthyl-6H-pyrido[4,6-b]carbazol-9-ol,
  - la 9-méthoxy-5-méthyl-6H-pyrido[4,3-b] carbazole-1-carbaldéhyde oxime,

- la N'(9-méthoxy-5-méthyl-6H-pyrido[4,3-b]carbazol-11-yl)-N,N-diméthyl-propane-1,3-diamine,
- la N,N-diéthyl-N'-(9-méthoxy-5-méthyl-6H-pyrido[4,3-b]carbazol-1-yl)-propane-1,3-diamine,
- 5 l'allyl-(9-méthoxy-5,11-diméthyl-6H-pyrido[4,3-b]carbazol-1-yl)-amine,
  - la N\*1\*,N\*1\*-Diéthyl-N\*4\*-(9-méthoxy-5-méthyl-6H-pyrido[4,3-b]carbazol-1-yl)-pentane-1,4-diamine,
  - l'iodure de 9-méthoxy-1-[6-(9-méthoxy-5-méthyl-6H-pyrido[4,3-b]carbazol-1-ylamino)-hexylamino]-2,5-diméthyl-6H-pyrido[4,3-b]carbazol-2-ium,
- la {3-[4(3-amino-propyl)-pipérazin-1-yl]-propyl}-9-méthoxy-5-méthyl-6H-pyrido[4,3-b]carbazol-1-yl)-amine.
  - la (3-imidazol-1-yl-propyl)-9-méthoxy-5-méthyl-6H-pyrido[4,3-b]carbazol-1-yl)amine,
  - la (9-méthoxy-5,6-diméthyl-6H-pyrido[4,3-b]carbazol-1-yl)-(2,2,6,6-tétraméthyl-pipéridin-4-yl)-amine,
  - l'acide N-éthyl-N-[3-(9-méthoxy-5,11-diméthyl-6H-pyrido[4,3-b]carbazol-1-ylamino)-propyl]-succinamique,
  - le 5,11-diméthyl-1-(3-méthyl-butylamino)-6H-pyrido[4,3-b]carbazol-9-ol,
- la N'-(9-benzyloxy-6-méthoxyméthyl-5-méthyl-6H-pyrido[4,3-b]carbazol-1-yl) N,N-diéthyl-propane-1,3-diamine,
  - le 1-(3-diéthylamino-propylamino)-6-méthoxyméthyl-5-méthyl-6H-pyrido[4,3-b]carbazol-9-ol,
  - le 9-méthoxy-5-méthyl-4,6-dihydro-3H-pyrido[4,3-b]carbazole,

15

le 1-(3-diéthylamino-propylamino)-5,6,11-triméthyl-6H-pyrido[4,3-b]carbazol-9 ol.

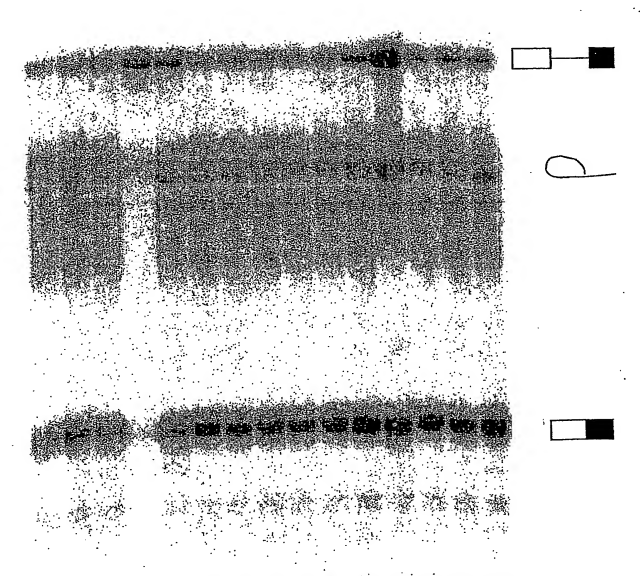
- la N'-(6,11-diméthyl-5H-pyrido[3',4':4,5]pyrrolo[2,3-g]isoquinolin-10-yl)-N,N-diméthyl-propane-1,3-diamine,
- la N,N-diéméthyl-N'-(6-méthyl-5H-pyrido[3',4':4,5]pyrrolo[2,3-g]isoquinolin-10-yl)-propane-1,3-diamine,
- 1'acide N-éthyl-N-[3-(6-méthyl-5H-pyrido[3',4':4,5]pyrrolo[2,3-g]isoquinolin-10-ylamino)-propyl]-succinamique,
  - le 2-{(2-hydroxy-éthyl)-[3-(6-méthyl-5H-pyrido[3',4':4,5]pyrrolo[2,3-g] isoquinolin-10-ylamino)propyl]-amino}-éthanol,
- la N,N-diéthyl-N'-(6-méthyl-5H-pyrido[3',4':4,5]pyrrolo[2,3-g]isoquinolin-10-10 yl)-éthane-1,2-diamine,
  - la N\*1\*-(6-méthyl-5H-pyrido[3'4':4,5]pyrrolo[2,3-g]isoquinolin-10-yl)-propane-1,3-diamine.
- 8. Utilisation selon l'une quelconque des revendications précédentes, caractérisée en ce que le composé est choisi dans le groupe constitué par :
  - la N'-(2-méthoxy-6,11-diméthyl-5H-benzo[b]carbazol-10-yl)-N,N-diméthyl-propane-1,3-diamine,
  - la 10-chloro-2,6-diméthyl-2H-pyrido[3',4':4,5]pyrolo[2,3-g]isoquinoline,
- la {3-[4(3-amino-propyl)-pipérazin-1-yl]-propyl}-9-méthoxy-5-méthyl-6H-20 pyrido[4,3-b]carbazol-1-yl)-amine.

25

- 9. Utilisation selon la revendication 1 caractérisée en ce que les maladies génétiques résultant de l'altération des processus d'épissage sont notamment le syndrome de frasier, la démence fronto-temporale, le parkinson lié au chromosome 17, l'encéphalopathie, la mucoviscidose atypique, des neuropathologies, et certains cancers dans lesquelles le processus global de l'épissage est affecté.
- 10. Utilisation selon la revendication 1, caractérisée en ce que ledit médicament comprend également un excipient permettant de formuler les composés selon la formule I.

11. Utilisation selon l'une quelconque des revendications précédentes, caractérisée en ce que ledit médicament se présente sous forme solide ou liquide pour être préparé et administré par voie intraveineuse.

### - A B C<sub>2</sub> C<sub>3</sub> D E F G H I C<sub>14</sub> J K L

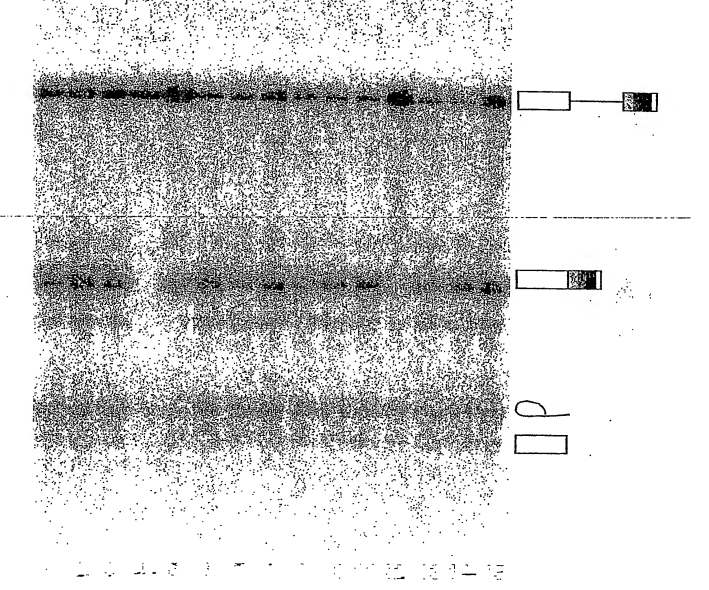


1 2 3 4 5 6 7 8 9 10 11 12 13 14 15

Figure 1

2/4

### - A B C<sub>2</sub> C<sub>3</sub> D E F G H I C<sub>14</sub> J K L



## A B C<sub>2</sub> C<sub>3</sub> D E H I C<sub>14</sub> J

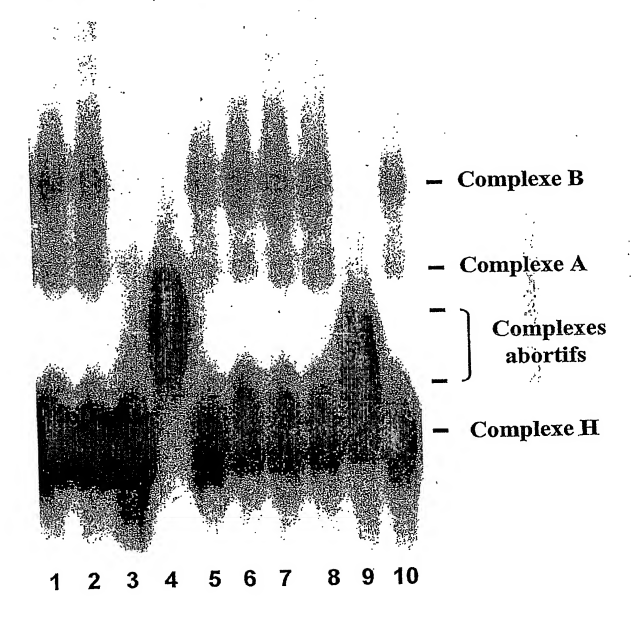
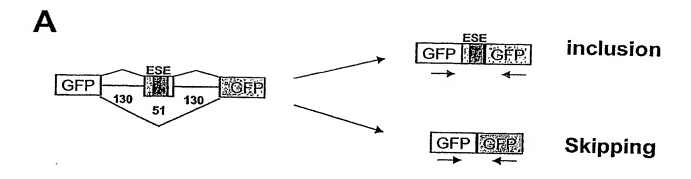
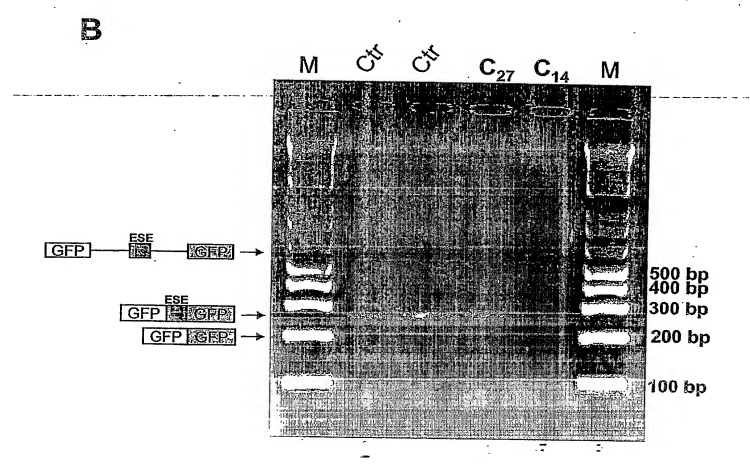


Figure 3

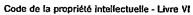






#### **BREVET D'INVENTION**

#### **CERTIFICAT D'UTILITÉ**





**DÉPARTEMENT DES BREVETS** 

26 bis, rue de Saint Pétersbourg 75800 Paris Cedex 08

DÉSIGNATION D'INVENTEUR(S) Page N° 1..1... (À fournir dans le cas où les demandeurs et les inventeurs ne sont pas les mêmes personnes)



féléphone : 33 (1) 53	3 04 53 04 Télécopie : 33 (1) 42 94 86	Cet imprimé est	à remplir lisiblement à l'encre noire	DB 113 W / 2706
Vos références	s pour ce dossier (facultatif)		2-62	
N° D'ENREGIS	TREMENT NATIONAL	240705 D21334 AD	0310460:	
Utilisation de	vention (200 caractères ou esp e composés dérivés d'ellip ment de maladies génétiq		pour la préparation d'un médicament n des processus d'épissage	nt utile
LE(S) DEMANI	DEUR(S):	——————————————————————————————————————	· · · · · · · · · · · · · · · · · · ·	
- FRANCE UNIVERSIT	•	lace Eugène Bataillon, 340	C(CNRS): 3, rue Michel Ange 750	
1 Nom		<del></del>		<del></del>
Prénoms		TAZI Jamal	12.	
Adresse	Rue Code postal et ville	4, rue Condorcet	34830 CLAPIE	ERS / FR
Société d'a	ppartenance (facultatif)			
2 Nom	photograms A 25			
Prénoms				·····
Adresse	Rue  Code postal et ville	SORET Johann  5, Chemin des lauzières	34820 TEY	RAN/FR
Société d'a	ppartenance (facultatif)			
3 Nom				
Prénoms				
Adresse	Rue	JEÁNTEUR Philippe		
<u> </u>	Code postal et ville,	116, Chemin du Rapatel	34980	
	ppartenance (facultatif)	MONTFERRIER/FR		
S'il y a plu:	s de trois inventeurs, utilisez pl	usieurs formulaires. Indiquez en	haut à droite le N° de la page suivi du no	mbre de pages.
DU (DES) OU DU MA	SIGNATURE(S) DEMANDEUR(S) ANDATAIRE qualité du signataire)	1 04.53.2003		
	T f	92053		1

La loi n°78-17 du 6 janvier 1978 relative à l'informatique, aux fichiers et aux libertés s'applique aux réponses faites à ce formulaire. Elle garantit un droit d'accès et de rectification pour les données vous concernant auprès de l'INPI.

## This Page is Inserted by IFW Indexing and Scanning Operations and is not part of the Official Record

#### **BEST AVAILABLE IMAGES**

Defective images within this document are accurate representations of the original documents submitted by the applicant.

Defects in the images include but are not limited to the items checked:

BLACK BORDERS

IMAGE CUT OFF AT TOP, BOTTOM OR SIDES

FADED TEXT OR DRAWING

BLURRED OR ILLEGIBLE TEXT OR DRAWING

SKEWED/SLANTED IMAGES

COLOR OR BLACK AND WHITE PHOTOGRAPHS

GRAY SCALE DOCUMENTS

LINES OR MARKS ON ORIGINAL DOCUMENT

REFERENCE(S) OR EXHIBIT(S) SUBMITTED ARE POOR QUALITY

#### IMAGES ARE BEST AVAILABLE COPY.

☐ OTHER:

As rescanning these documents will not correct the image problems checked, please do not report these problems to the IFW Image Problem Mailbox.